#### 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 C07D 215/26 // A61K 31/47 (11) 国際公開番号

WO 93/18007

A1

(43) 国際公開日

1993年9月16日 (16.09.1993)

(21)国際出願番号

PCT/JP93/00303

(22) 国際出願日

1993年3月12日(12.03.93)

(30) 優先権データ

DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許),

特願平4/54733 1992年3月13日(13.03.92)

JΡ

JP, KR, LU(欧州特許), MC(欧州特許), NL(欧州特許),

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

東京田辺製薬株式会社

(TOKYO TANABE COMPANY LIMITED) (JP/JP)

〒103 東京都中央区日本橋本町二丁目2番6号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

土星 享(TSUCHIYA, Susumu)(JP/JP)

森 尋昭(MORI, Hiroaki)[JP/JP]

平塚幸蔵(HIRATSUKA, Kouzou)[JP/JP]

武縄典子(TAKENAWA, Noriko)[JP/JP]

尾坂和也(OSAKA, Kazuya)[JP/JP]

〒115 東京都北区赤羽北2丁目33番3号

東京田辺製薬株式会社 研究開発本部内 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

并理士 松山直行,外(MATSUYAMA, Naoyuki et al.)

〒115 東京都北区赤羽北2丁目33番3号

東京田辺製薬株式会社 研究開発本部内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), CA, CH(欧州特許),

GB(欧州特許), GR(欧州特許), IE(欧州特許), IT(欧州特許),

PT(欧州特許), SE(欧州特許), US.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL CARBOSTYRIL DERIVATIVE

(54) 発明の名称

新規カルポスチリル誘導体

### (57) Abstract

A carbostyril derivative represented by general formula (I), which selectively acts upon β<sub>2</sub>-adrenaline receptor, and a pharmacologically acceptable salt thereof, wherein -OY represents hydroxy, lower alkoxy or protected hydroxy; Z represents hydrogen, hydroxy, alkoxy or -OCH2-A; A represents lower alkoxycarbonyl, N-(un)substituted carbamoyl, or linear alkylene substituted by lower alkoxycarbonyl or hydroxy; the broken line between the 3- and the 4-positions indicates that the bond therebetween is either single or double.

本発明は、 $\beta_2$ -アドレナリン受容体に選択的に作用する下記一般式 [I]

(式中、-OYは水酸基、低級アルコキシ基または保護された水酸基であり、Zは水素原子か、あるいは置換基として水酸基、アルコキシ基、または-OCH2-A基を表し、Aは置換基として低級アルコキシカルボニル基、N置換または非置換のカルバモイル基あるいは低級アルコキシカルボニル基、または水酸基を有する直鎖状のアルキレン鎖であり、3、4位の点線は3、4位が飽和もしくは二重結合であることを表す。)で示されるカルボスチリル誘導体及び薬理学的に許容されるその塩である。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

## 明細書

## 新規カルボスチリル誘導体

### 5 技術分野

本発明はβ<sub>2</sub>-アドレナリン受容体刺激作用を有し、かつ心臓に対する 作用が弱い新規カルボスチリル誘導体に関するものである。

#### 背景技術

10 高いβ₂-アドレナリン受容体刺激作用を有し、選択性のある化合物として、カルボスチリル骨格を持つプロカテロールが報告されている(ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー、19巻、9号、1138~1142頁、1976年)。

しかしながら、β2-アドレナリン受容体刺激作用を有する化合物の多 くは心拍数増加(頻脈)という副作用を伴うことから、強いβ2-アドレ ナリン受容体刺激作用を有し、かつ心臓に対する作用が弱い化合物の出 現が引き続き求められている。

したがって、本発明の目的は、β2-アドレナリン受容体選択性に優れた(特に心臓に対する作用が弱い)化合物を提供することにある。

## 発明の開示

本発明によれば、 $\beta_2$ -アドレナリン受容体刺激作用を有する下記の一般式 (I)

25

10

15

20

$$\begin{array}{c}
OH \\
CH-CH_2-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
OY
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
OY
\end{array}$$

(式中、-OYは水酸基、フェニル基で置換されていてもよい低級アルコキシ基または保護された水酸基であり、Zは水素原子か、あるいは置換基として水酸基、炭素数1~5個のアルコキシ基、または-OCH2-A基を表し、Aは置換基として低級アルコキシカルボニル基、N置換または非置換のカルバモイル基あるいは低級アルコキシカルボニル基または水酸基を有する炭素数1~4個の直鎖状のアルキレン鎖であり、3、4位の点線は3、4位が飽和もしくは二重結合であることを表す。)で示されるカルボスチリル誘導体及び薬理学的に許容されるその塩が提供される。

本発明化合物(I)は2個の不斉炭素を有するため、4種の光学異性体が存在する。本発明はこれら4種の光学異性体及びこれらの混合物の全てをその範囲に含むものである。

なお、本明細書において 【 (RR) 異性体】およむ 【 (RS) 異性体】 等の意味はカルボスチリルの 5 位置換基 − CH (OH) −部位の不斉炭素の配位を前に、テトラヒドロナフチル基の 2 位の不斉炭素の配位を後に示している。例えば、 【 (RS) 異性体】は、 − CH (OH) −部位の不斉炭素の配位が (R) 配位であり、テトラヒドロナフチル基の 2 位の不斉炭素の配位が (S) 配位であることを示している。

さらに、化合物 (I) で3、4位が二重結合を有する化合物は下記式 で示される如く、相互変換可能な2種の互変異性体をとることができる ので、本発明の範囲にはこれらの互変異性体のいずれも含むものである。

5

10

$$\begin{array}{c|c}
OH & H \\
CH - CH_2 - N \\
\end{array}$$

(I) 及びその薬理学的に許容されるその塩の水和物も本発明に包含さ

15

本発明化合物(I)の塩としては、薬理学的に許容される塩であれば 20 特に限定されるものでなく、例えば塩酸、硝酸、硫酸、臭化水素酸、ョ ウ化水素酸、リン酸等の無機酸との塩、酢酸、酒石酸、フマル酸、マレ イン酸、リンゴ酸、安息香酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、 カンファースルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸等の 有機酸との塩、ナトリウム、カリウムまたはカルシウム等のアルカリ金 属またはアルカリ土類金属との塩等が挙げられる。また、本発明化合物

25

BNSDOCID: <WO\_\_\_9918007A1\_I\_>

れる。

本発明化合物(I)は、下記の工程1~9に従って製造することができる。

### [工程1]

5 エポキシ体(II)とアミノ体(III)とを無溶媒または適当な溶媒を用いて反応に付すことにより付加体(IV)を製造する。反応溶媒としてはメタノール、エタノール、イソプロパノールなどのアルコール類やクロロホルム、ジメチルスルホキシド等が用いられるが、特に限定されるものではない。反応温度は-10~120℃であるが、好ましくは20~90℃で行うのがよい。

(式中、-〇Yは水酸基、フェニル基で置換されていてもよい低級ア

ルコキシ基または保護された水酸基であり、 2 は水素原子か、あるいは置換基として水酸基、炭素数 1 ~ 5 個のアルコキシ基、または - O C H<sub>2</sub> - A 基を表し、 A は置換基として低級アルコキシカルボニル基、 N 置換または非置換のカルバモイル基あるいは低級アルコキシカルボニル基、 または水酸基を有する炭素数 1 ~ 4 個の直鎖状のアルキレン鎖であることを表す。)

この反応において、保護基Yとしては水酸基の保護に通常使用されている種々の保護基が使用できるが、ベンジル基が特に好ましい。

$$\begin{array}{c|c}
OH \\
CH-CH_2-N \\
OY \\
IV
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
I$$

$$\begin{array}{c}
OH \\
CH-CH_2-N \\
OH \\
CH-CH_2-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
OH \\
CH-CH_2-N \\
OH \\
OH \\
IV
\end{array}$$

[工程2]

付加体(IV)の8位水酸基の保護基の除去は常法により行える。Y 25 がベンジル基の場合、触媒の存在下に接触還元もしくはCTH(カタリ チック トランスファー ハイドロゲネーション=Catalytic

10

15

Transfer Hydrogenation) 法により脱ベンジル化を行い、(V) を製造する。

接触還元は触媒としてパラジウムー炭素(Pd-C)、パラジウム 黒等が使用される。反応溶媒としては例えば、メタノール、エタノール、 イソプロパノールなどのアルコール類、テトラヒドロフラン、水または これらの混合溶媒等が使用されるが、特に限定されるものではない。ま た、反応は常圧下、 $0\sim1~0~0$ Cとりわけ  $2~0\sim4~0$ Cで行うのが好ま しい。脱ベンジル体が生成した後、更に長時間接触還元を続けることに より、付加体の脱ベンジル化と同時に 3、 4位の二重結合が還元された 化合物を得ることができる。

CTH法で脱ベンジル化を行う場合には、メタノール、エタノールなどのアルコール類を反応溶媒とし、パラジウムー炭素 (Pd-C)などの触媒存在下、過剰のギ酸アンモニウム、好ましくは50~300倍モルのギ酸アンモニウムを加えて、常温、常圧下で反応を行う。

(式中、-OYは保護された水酸基、好ましくはベンジル基を表し、 Zは水素原子を表わすか、或いは置換基として水酸基、炭素数 $1\sim5$  個のアルコキシ基、または $-OCH_2-A$ 基を表す。Aは前記と同一意味を 有する。3、4位の点線は3、4位が飽和もしくは二重結合であること を表す。)

## 20 [工程3]

付加体(VI)(式中、3、4位の点線は3、4位が飽和もしくは二重結合であることを表す。)を三臭化ホウ素等の適当な脱メチル化剤で処理することにより、(VII)を製造できる。反応溶媒として塩化メチレン、クロロホルム等が使用されるが、特に限定されるものではない。反応は $-70\sim30$   $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

10

工程 4

20

25

# [工程4]

付加体(VII)(式中、3、4位の点線は3、4位が飽和もしくは 二重結合であることを表す。)のアルキル化は反応溶媒としてメタノー ル等のアルコール溶液中、室温下でジアゾメタンを用いてメチル化する ことにより(VIII)を製造できる。

[工程5]

(XI) (式中、3、4位の点線は3、4位が飽和もしくは二重結合であり、 $R_2$ は水素原子かあるいは低級アルキル基であり、nは $1\sim5$ の整数を表す)は(IX)の側鎖のエステル基を過剰のアミン(X)と反応させて製造する。反応溶媒はメタノール、エタノール等のアルコールを用い、封管中、 $50\sim150$  Cとりわけ $70\sim100$  Cで行うのが好ましい。

一般式(I)の化合物は4種の異なる光学異性体の混合物である。それぞれの光学異性体は下記に示す方法(工程6~9)で製造することができる。

# 25 [工程6]

エポキシ体 (II) と光学活性なアミン (XII) (Yはベンジル基

であり、Zは前記と同一意味を有する)を工程 1 と同じ条件で反応させ、付加体(X I I I )を製造する。(X I I I )は光学活性な(2 R) - アミノ体(X I I )を用いると(R R)体、(S R)体のジアステレオマー混合物が得られ、光学活性な(2 S) - アミノ体(X I I )を用いると(R S)体、(S S)体のジアステレオマー混合物が製造できる。

20

5

以下、(RR)体、(SR)体の2種ジアステレオマー混合物の分離 法について説明する。

#### [工程7]

(RR)体、(SR)体の2種ジアステレオマー混合物である(XIII) 25 を光学活性なアシル化剤(XIV)でジアシル体(XV)(Yはベンジル基であり、Zは前記と同一意味を有する)にすることにより、シリカ

ゲルカラムクロマトグラフィーで分離できるようになる。光学活性なアシル化剤(XIV)としてはL-プロリン誘導体やカンファースルホン酸クロライドなどがあげられ、L-プロリン誘導体の中では(S)-(-)-N-(トリフルオロアセチル)プロリルクロライドが特に好ましい。反応溶媒として塩化メチレン、クロロホルム等が使用されるが、特に限定されるものではない。反応は-70-30 Cとりわけ0-10 Cで行うのが好ましい。光学活性なアシル化剤(XIV)は(XIII)に対して 2 倍モル必要である。

## [工程8]

工程 7 でシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより分離精製したジアシル体 (XV) をそれぞれアルカリ加水分解することにより、純粋な光学異性体 (XVI) [(RR)体と(SR)体] (Yはベンジル

基であり、Zは前記と同一意味を有する)をそれぞれ製造できる。反応溶媒はメタノール、エタノール等のアルコールを用いるが、特に限定されるものではない。反応は $-30\sim50$  Cとりわけ $10\sim30$  Cで行うのが好ましい。

5

10



15

[XVI]

20 [工程 9 ]

純粋な光学異性体(XVI) [(RR)体と(SR)体]の脱ベンジル化はそれぞれ工程2で使用したCTH法で行える。(RR)体から(RR)体(XVII)を、(SR)体からは(SR)体(XVII)を製造できる。

25同様な方法で光学活性な (2S) - アミノ体を用いて行えば、光学活性な (RS) 体と (SS) 体 (XVII) を製造できる。

本発明化合物は、優れた、選択性のあるβ2-アドレナリン受容体刺激 15 作用を有する。本発明の代表的な化合物の薬理作用を以下に示す。

#### [実験例1]

常法により、モルモットの気管筋を摘出して標本を作製した。標 本は混合ガス (95%02 , 5%СО2 ) 通気下、37℃に保温した栄 養液 (タイロード液、0.03 mMアスコルビン酸、0.03 mM EDTA、 10μMフェントラミン)を満たした栄養槽 (organ bath) に懸垂し、1gの荷重をかけた。検体化合物を10分間隔で栄養槽内に 累積的に加え、検体化合物添加による気管筋の弛緩の変化を記録計に記 録した。気管筋拡張作用はイソプロテレノールによる最大弛緩に対する 50%弛緩が起こる検体化合物のモル濃度(EC<sub>50</sub>)で表した。

## [実験例2]

25

常法により、モルモットの右心房を摘出し、混合ガス( $95\%O_2$  ,  $5\%CO_2$ )通気下、37%Cに保温したクレブス液、0.03mMアスコルビン酸、0.03mM EDTA、 $10\mu M$ フェントラミンを満たした栄養槽(organ bath)に懸垂し、0.5gの負荷をかけ、心収縮力、拍動数を記録計に記録した。被検薬は、2.5分間隔で栄養槽内に累積的に添加し、投与前後の拍動数より $EC_{25}$ (25%增強値)を求めた。

結果は第1表の通りである。比較のため、 $\beta_2$ -アドレナリン受容体選択的刺激剤(気管支拡張剤)として報告されている塩酸プロカテロール(表中PROと表示)の値も記載した。

15

10

5

20

表 1 モルモット摘出気管筋及び右心房標本に対する代表的な化合物の作用

_				
		モルモット気管筋(β₂)	)モルモット右心房	(βι) 相対比
	被検薬	E D <sub>50</sub> (n M)	E C <sub>25</sub> (n M)	(β <sub>1</sub> /β <sub>2</sub> )
5	化合物 1	0.11	1 2 0	2. 3
	化合物 2	0.32	9 0 0	5.9
	化合物 3	0.21	7 2 0	7.2
	化合物 4	0.0088	> 3 0 0 0 0	> 7 2 0 0
	化合物 5	0.032	> 3 0 0 0 0	> 2 0 0 0
10	化合物 6	1. 1	> 3 0 0 0 0	> 5 8
	化合物 7	1. 9	> 3 0 0 0 0	> 3 3
	化合物 8	0.048	6 7 0	2 9
	化合物 9	0.72	2 2 0 0 0	6 5
	化合物10	0.16	> 3 0 0 0 0	> 4 0 0
15	化合物 1 1	0.61	> 3 0 0 0 0	·> 1 0 0
	化合物 1 2	1. 5	> 3 0 0 0 0	> 42
	化合物 1 3	3.8	> 3 0 0 0 0	> 17
	化合物14	0.00070	3 1 0	9 3 0
	化合物 1 5	0.034	1 4 0	8. 7
20	PRO=	0.19	. 90	1. 0

#:塩酸プロカテロール

\*比は右心房の数値( $EC_{25}$ )を気管筋の数値( $EC_{50}$ )で割った値を、プロカテロールとの相対値で示したものである。

注)

25 化合物1: (実施例7の化合物)

8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-ヒドロキシ

. 5

10

-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩

化合物2: (実施例42の化合物)

8 - ヒドロキシ-5 - [1 - ヒドロキシ-2 - (6 - メトキシ-1,

2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩

化合物 3: (実施例 4 の化合物)

8 - ヒドロキシ-5 - [1 - ヒドロキシ-2 - (7 - メトキシ-1,

2, 3, 4ーテトラヒドロー2ーナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩

化合物4: (実施例12の化合物)

8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩

15 化合物 5: (実施例 19の化合物)

8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルブトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル

化合物 6: (実施例 8 の化合物)

20 8-メトキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキシ-1, 2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボ スチリル・塩酸塩

化合物7: (実施例6の化合物)

8-ヒドロキシ-5- [1-ヒドロキシ-2- (7-ペンチルオ 25 キシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエ チル] カルボスチリル・塩酸塩 化合物 8: (実施例 26の化合物)

8-ヒドロキシ-5- [(1RS)-ヒドロキシ-(2R)-(7 -メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミ ノエチル] カルボスチリル・塩酸塩

5 化合物9: (実施例28の化合物)

8-ヒドロキシ-5- [(1RS)-ヒドロキシ-(2S)-(7 -メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)ア ミノエチル]カルボスチリル・塩

化合物10: (実施例32の化合物)

8-ヒドロキシー5- [(1R) -ヒドロキシー(2R) - (7-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノ エチル]カルボスチリル・塩酸塩

化合物11: (実施例36の化合物)

8-ヒドロキシ-5- [(1R) -ヒドロキシ-(2S) - (7-15) メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩

化合物12: (実施例31の化合物)

8-ヒドロキシ-5-[(1S)-ヒドロキシ-(2R)-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩

化合物13: (実施例35の化合物)

8-ヒドロキシ-5- [(1S) -ヒドロキシ- (2S) - (7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノ エチル] カルボスチリル・塩酸塩

25 化合物 1 4: (実施例 3 8 の化合物) 8 - ヒドロキシ-5 - [(1 R S) - ヒドロキシ-(2 R) - (7

- エトキシカルボニルメトキシ- 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ- 2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩

化合物 15: (実施例 40の化合物)

8-ヒドロキシ-5-[(1RS)-ヒドロキシ-(2S)-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩

本発明の化合物は、強いβ2-アドレナリン受容体刺激作用を有し、かつ心臓に対し作用が極めて弱いことから、気管支拡張剤、抗高血圧剤、切迫性早産予防剤及び腸疾患治療剤として使用できる。

10 以下に、本発明の代表的な化合物の製造例を示す。

### [実施例1]

8 - ベンジルオキシ-5 - オキシラニルカルボスチリル (0.8g) と2 - アミノ-7 - メトキシテトラリン (1.6g) のイソプロピルアルコール (30ml) 混合溶液を8時間加熱環流した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液…クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1) に付し、淡黄色油状物として8 - ベンジルオキシ-5 - [1 - ヒドロキシ-2 - (7 - メトキシ-1,2,3,4 - テトロヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを0.75g (収率:59%) 得る。

20  $1 H - NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :

1. 53-1. 70 (1H, m), 2. 00-2. 14 (1H, m), 2. 52-3. 16 (7H, m), 3. 76 (3H, s), 5. 09 (1H, dd), 5. 17 (2H, s), 6. 58-6. 59 (1H, m), 6. 67 (1H, d), 6. 70 (1H, dd), 7. 01 (2H, t), 7. 27 (1H, d), 7. 39-7. 44 (5H, m), 8. 11, 8. 12 (合わせて1H, それぞれd)。

8 - ベンジルオキシ-5 - オキシラニルカルボスチリルおよび適当に 選ばれた1, 2, 3, 4 - テトラヒドロナフタレン誘導体(テトラリン 誘導体)を用いて前記実施例1の製造方法に従って製造し、下記に示す 化合物を得る。

## 5 [実施例2]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル (0. 39g) と2-アミノ-7-エトキシテトラリン (0. 76g) から、8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシ-1, 2, 3, 4-テトロヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを0.

10 36g(収率: 56%)得る。

 $1 H - NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :

1. 38(3H, t, J=6.7Hz), 1. 48-1.57(1H, T)

m), 1. 95-2. 10 (1H, m), 2. 49-2. 63 (1H,

m), 2.68-3.10(6H, m), 3.96, 3.97(合わせ

15 72H, 747

m), 5. 15 (2H, s), 6. 57 (1H, s), 6. 63 (1H,

d, J = 9. 8 H z), 6. 6 6 (1 H, d d, J = 1 0. 4 H z, 2.

4 H z), 6. 97 (1 H, d, J = 9. 2 H z), 7. 00 (1 H,

d, J = 9. 2 H z), 7. 2 6 (1 H, d, J = 1 0. 4 H z), <math>7.

20 33-7.50 (5H, m), 8.14 (1H, d, J=9.8Hz)。 [実施例3]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル(0. 77g)と2-アミノ-7-ペンチルオキシテトラリン(1. 8g)から、8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-ペンチルオキシー1, 2, 3. 4-テトロヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを0. 61g(収率: 44%) 得る。

15

20

 $1 H - NMR (CDCl_3) \delta$  ppm:

0. 92 (3 H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 29 – 1. 50 (4 H,

m), 1. 54-1. 84 (3H, m), 1. 99-2. 12 (1H,

m), 2. 51-2. 69 (3 H, m), 2. 69-2. 90 (3 H,

m), 3. 91 (2H, t, J = 6. 3Hz), 5. 03-5. 15 (1H,

m), 5. 18 (2H, s), 6. 60 (1H, s), 6. 68 (1H,

d. J = 9. 8 H z), 6. 6 9 (1 H, d, J = 1 0. 7 H z), <math>6.

99 (1 H, d, J = 12. 2 Hz), 7.03 (1 H, d, J = 12.

 $2 \ H \ z$ ), 7.  $2 \ 7$  ( $1 \ H$ , d, J = 8.  $3 \ H \ z$ ), 7.  $3 \ 5 \ - 7$ .  $5 \ 0$ 

10 (5 H, m), 8. 12 (1 H, d, J = 10. 2 Hz)  $_{\circ}$ 

### [実施例4]

実施例1で得た8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(0, 26g)のエタノール(26ml)溶液に10%Pd-C(50mg)を加え、室温、1気圧下で水素添加する。原料が消失した段階で、反応を止め、触媒をろ別する。ろ液を減圧下留去し、残渣に酢酸エチルを加えて結晶化させ、白色の結晶として8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを100mg(収率:48%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 74-2. 00 (1H, m), 2. 23-2. 44 (1H, m), 2. 74-3. 68 (7H, m), 3. 74 (3H, s), 5. 42 (1H,

dt), 6.69-6.76 (3H, m), 7.03 (2H, dd),

25 7.33 (1 H, d), 8.39 (1 H, d) o

#### [実施例5]

. 5

10

20

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 349, 1. 353 (合わせて3H, それぞれt, J=7. 3Hz),

1. 63-1. 84 (1H, m), 2. 11-2. 28 (1H, m),

2. 68-2. 93 (3 H, m), 3. 00-3. 33 (4 H, m),

3. 95, 3. 96 (合わせて2H, それぞれq, J = 7. 3Hz),

5. 33 (1H, br s), 6. 54-6. 76 (2H, m), 6.

65 (1 H, d, J=9.8 Hz), 7.00 (1 H, d, J=7.9 Hz),

7. 27 (1H, d, J = 7. 9Hz), 8. 36 (1H, d, J = 9. 8Hz).

遊離塩基(100mg)をイソプロパノール(3ml)に溶解し、塩化水素含有のイソプロパノール溶液を添加して弱酸性とし、溶液を減圧 700円では、100円では ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩を白色の結晶性粉末 として90mg (収率:83%) 得る。

#### [実施例6]

実施例 5 の方法に準じて、8 - ベンジルオキシ-5 - [1-ヒドロキシ-2-(7-ペンチルオキシ-1,2,3,4-テトロヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(実施例 3 の化合物)(0.20g)の脱ベンジル化を行い、8 - ヒドロキシ-5 - [1-ヒドロキシ-2-(7-ペンチルオキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを0.14g(収率:84%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

- 0. 93 (3H, t, J = 7. 3Hz), 1. 23-1. 49 (5H,
- m), 1. 62-1. 86 (3H, m), 2. 10-2. 35 (1H.
- m), 2. 66-2. 93 (3H, m), 3. 00-3. 37 (4H,
- 15 m), 3.88, 3.89 (合わせて2H, それぞれ t, J=6. 1 H z),
  - 5. 33 (1 H, br s), 6. 54-6. 74 (2 H, m), 6.
  - 66 (1H, d, J = 9. 8Hz), 6. 96 (1H, d, J = 8. 5Hz),
  - 7. 00 (1H, d, J = 7. 9Hz), 7. 27 (1H, d, J = 7.
  - 9 H z), 8. 37 (1 H, d, J = 9. 8 H z)
- 遊離塩基(140mg)を実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-ペンチルオキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を120mg(収率:78%)得る。

#### [実施例7]

25 アルゴン気流下、8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミ

ノエチル] カルボスチリル(270 mg)(実施例1の化合物)の塩化メチレン(24 m1)溶液を内温 -30 <sup>©</sup>以下で三臭化ホウ素の塩化メチレン溶液(1 M溶液)を4 m1 滴下する。滴下終了後、徐々に室温まで戻し、そのまま撹拌する。1 時間後反応液を水にあけ、アンモニア水で弱塩基性とする。析出した結晶をろ過、水洗した後乾燥し、淡黄褐色の粉末として8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-ヒドロキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを76 mg(収率:40%)得る。

1H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  ppm:

- 1. 40-1. 65 (1H, m), 1. 88-2. 10 (1H, m),
  5. 09-5. 20 (1H, m), 6. 46-6. 56 (3H, m),
  6. 85 (1H, d), 6. 96 (1H, dd), 7. 13 (1H, dd),
  8. 20 (1H, dd), 8. 98 (1H, br s).
- また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1 15 -ヒドロキシ-2-(7-ヒドロキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ -2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩を淡黄褐色の 粉末として60mg (収率:85%) 得る。

#### [実施例8]

実施例7の方法に準じて、ベンジル体(実施例1の化合物)(0.18g)

20 から8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-ヒドロキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを得、この化合物を再度メタノール(10m1)に溶解させる。室温撹拌下、ジアゾメタンのエーテル溶液を過剰量加え、一晩放置する。溶媒を減圧下留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶25 離液…クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、8-メトキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキ

シー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2ーナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを黄色のガラス状粉末として59mg (収率:39%) 得る。

 $1 H - NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :

- 62 (1 H, d, J = 9.8 H z), 6.68 (1 H, dd, J = 2.10 4 H z, 8.3 H z), 6.93 (1 H, d, J = 8.3 H z), 6.99 (1 H, d, J = 8.3 H z), 7.28 (1 H, d, J = 8.3 H z), 8.10, 8.11 (合わせて1 H, それぞれd, J = 9.8 H z)。また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-メトキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を淡黄色の粉末として53mg (収率:82%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

- 1. 80-1. 98 (1 H, m), 2. 30-2. 44 (1 H, m),
- 2.80-3.05 (3H, m), 3.20-3.43 (3H, m),
- 20 3. 52-3. 68 (1 H, m), 3. 74 (3 H, s), 4. 04 (3 H,
  - s), 5.54(1 H, t, J = 6.4 Hz).6.68(1 H, m),
  - 6. 72 (1 H, dd, J = 2. 4 Hz, 8. 3 Hz), 6. 83 (1 H,
  - d, J = 9. 8 Hz), 7. 0 3 (1 H, d, J = 8. 3 Hz), 7.
  - 26 (1 H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 53 (1 H, d, J = 8. 3 Hz),
- 25 8. 57 (1 H, d, J = 9. 8 H<sub>z</sub>).

[実施例 9]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル(0.4g)と2-アミノテトラリン(1.2g)のイソプロピルアルコール(15m1)混合溶液を5時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液…クロロホルム:メタノール: 濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、8-ベンジルオキシー5-[1-ヒドロキシ-2-(1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを無色の油状物として0.31g(収率:52%)得る。

1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm:

1. 52-1. 72 (1H, m), 2. 00-2. 14 (1H, m),
2. 50-3. 13 (7H, m), 5. 10 (1H, dd, J=3. 4Hz,
9. 3Hz), 5. 15 (2H, s), 6. 63 (1H, d, J=9.
8Hz), 6. 98-7. 13 (5H, m), 7. 26 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 35-7. 45 (5H, m), 8. 10, 8. 11
(合わせて1H, それぞれd)。

「実施例10]

8 - ベンジルオキシ-5 - [1-ヒドロキシ-2 - (1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル (0. 3 0 g) のメタノール (2 0 m 1) 溶液にギ酸アンモニウム (0. 5 g) を加え、室温で10分撹拌する。反応液に10%Pd-C (0. 10 g) を加え、室温で2時間撹拌する。更に、ギ酸アンモニウム (1. 0 g) を加え、室温で2時間撹拌する。原料の消失を確認後、触媒をろ別、残渣に水を加え、ODSショートカラムクロマトグラフィーで精製する。即ち、溶離液として始め、イオン交換水のみで流し、目的物をODSに吸着させる。次に、カラム内を十分量のイオン交換水で洗浄後、MeOHで目的物を溶出させると油状物として8-ヒドロキシ-5-[1-ヒド

ロキシー2 - (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを106mg (収率: 46%) 得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta$  ppm:

- 1. 77-2. 00 (1H, m), 2. 28-2. 45 (1H, m).
- 5 2. 80-3. 07 (3 H, m), 3. 15-3. 40 (3 H, m),
- 3. 50-3. 66 (1H, m), 5. 44 (1H, dt), 6. 69
  - (1 H, d, J = 9.8 Hz), 7.05 (1 H, d, J = 8.3 Hz),
  - 7. 32 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 8. 39 (1 H, d, J = 9.
  - 8 H z ) , 8 . 5 l (1 H , s) ,
- 10 また、実施例 5 の方法に準じて塩酸塩とし、8 ヒドロキシ-5 [1 ヒドロキシ-2 (1, 2, 3, 4 テトラヒドロ-2 ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩を得る。

### [実施例11]

- 8 ベンジルオキシ-5 オキシラニルカルボスチリル(0.6g) と2 アミノ-7 エトキシカルボニルメトキシテトラリン(2.5g)のイソプロピルアルコール(30m1)混合溶液を8時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液…クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、8 ベンジルオキシ-5 [1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを無色の油状物として0.35g(収率:38%)得る。
  - $1 H NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :
  - 1. 30 (3H, t, J = 6. 8Hz), 1. 50-1. 70 (1H.
- 25 m), 2. 0.0-2. 1.4 (1 H, m), 2. 5.1-3. 1.8 (7 H, m), 4. 2.6 (2 H, q, J=6. 8 Hz), 4. 5.7 (2 H, s),

5. 08 (1 H, dd, J=3. 4 Hz, 8. 8 Hz), 5. 18 (2 H, s), 6. 60-6. 63 (1 H, m), 6. 68 (1 H, d, J=10. 3 Hz), 6. 70 (1 H, dd, J=2. 9 Hz, 8. 3 Hz), 7. 02 (2 H, t, J=8. 8 Hz), 7. 27 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 7. 3 9-7. 44 (5 H, m), 8. 11, 8. 12 (合わせて1 H, それぞれd, J=10. 3 Hz)。

### 「実施例12]

8 - ベンジルオキシ-5 - [1 - ヒドロキシ-2 - (7 - エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル)ア 10 ミノエチル]カルボスチリル (0. 29g)のメタノール (10m1)溶液にギ酸アンモニウム (0. 5g)を加え、室温で10分撹拌した後、反応液に10%Pd-C (0. 15g)を加え、さらに室温で2時間撹拌する。触媒をろ別後、残渣に水を加え、上澄を廃棄する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(溶離液…クロロホルム:メタノール=15 10:1)で精製後、酢酸エチルを用いて結晶化させ、淡黄色の結晶として8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを130mg(収率:54%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 27 (3H, t, J=6.8Hz), 1.75-1.98 (1H, m), 2.23-2.40 (1H, m), 2.77-3.60 (7H, m), 4.23 (2H, q, J=6.8Hz), 4.64 (2H, s), 5.40 (1H, dt, J=6.4Hz), 6.68-6.76 (3H, m), 7.03 (2H, d, J=8.3Hz), 7.31, 7.32 (合 かせて1H, それぞれd, J=8.3Hz), 8.39 (1H, d, J=10.3Hz), 8.50 (1H, s)。

また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を得る。

### 5 [実施例13]

8 - ベンジルオキシ-5 - [1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(実施例11の化合物)(60mg)のエタノール(2m1)溶液に10%Pd-C(10mg)を加え、常圧下、室温で1晩撹拌し、水素添加を行う。原料および実施例4の化合物がTLC上消失したことを確認した後、触媒をろ別する。ろ液を減圧下留去すると白色の結晶性粉末として8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]-3, 4-ジヒドロカルボスチリルを20mg(収率:40%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 27 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 75-2. 00 (1H, m), 2. 26-2. 43 (1H, m), 2. 59 (2H, t), 2. 74-3. 40 (8H, m), 3. 43-3. 68 (1H, m), 4. 20 23 (2H, q, J=7. 3Hz), 4. 64 (2H, s), 5. 12-5. 25 (1H, m), 6. 70 (1H, br s), 6. 74 (1H, dd), 6. 79 (1H, d), 7. 03 (1H, d), 7. 13, 7. 14 (合わせて1H, それぞれd)。

遊離塩基(16mg)をイソプロパノール(3ml)に溶解し、塩化 25 水素含有のイソプロパノール溶液を添加して弱酸性とし、溶液を減圧下 留去する。残渣に酢酸エチルを加え、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒド ロキシー2- (7-エトキシカルボニルメトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル) アミノエチル] -3, 4-ジヒドロカルボスチリル・塩酸塩を白色の結晶性粉末として16mg (収率:93%) 得る。

5 [実施例 14]

8-ヒドロキシー5- [1-ヒドロキシー2-(7-エトキシカルボニルメトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2ーナフチル) アミノエチル] カルボスチリル (実施例12の化合物) (30mg) のメタノール (5m1) 溶液に濃アンモニア水2mlを加えて封管し、外温65~70℃で3時間撹拌する。実施例5と同様の操作法 (ODSカラムクロマトグラフィー) で処理し、8-ヒドロキシー5- [1-ヒドロキシー2-(7-カルバモイルメトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2ーナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを17mg (収率:65%) 得る。

15  $1 H - NMR (CD_3 OD) \delta ppm$ :

1. 50-1. 74 (1H, m), 2. 00-2. 13 (1H, m), 2. 50-3. 08 (7H, m), 4. 41, 4. 42 (合わせて2H, それぞれs), 5. 17-5. 27 (1H, m), 6. 62-6. 78 (4H, m), 6. 94-7. 03 (2H, m), 7. 21, 7. 22 (合わせて1H, それぞれd), 8. 37, 8. 38 (合わせて1H, それぞれd)。

また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-カルバモイルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を淡黄褐色の粉末として得る。

[実施例 15]

25

8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩(50mg)のエタノール(5m1)溶液に70%エチルアミン水溶液 2m1を加えて封管し、外温70%で6. 5時間撹拌する。実施例 14と同様の操作法(0DSカラムクロマトグラフィー)で処理した後、分取用TLCで再精製し、8-ヒドロキシー5-[1-ヒドロキシー2-(7-N-エチルカルバモイルメトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを18mg(収率: 39%)得る。

10 1 H - NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  ppm:

1. 14 (3 H, t, J=7.0 Hz), 1.62-1.82 (1 H, m), 2.15-2.26 (1 H, m), 2.63-2.95 (3 H, m), 3.00-3.40 (6 H, m), 4.41, 4.42 (合わせて2 H, それぞれs), 5.24-5.40 (1 H, m), 6.62

15 -6.80 (3 H, m), 7.00 (2 H, d, J=8.3 Hz), 7.26 (1 H, d, J=8.3 Hz), 8.39 (1 H, d, J=9.8 Hz)。また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-N-エチルカルバモイルメトキシ-1, 2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・20 塩酸塩を淡黄褐色の粉末として得る。

8 - ベンジルオキシ-5 - オキシラニルカルボスチリルおよび適当に 選ばれた1、2、3、4 - テトラヒドロナフタレン誘導体(テトラリン 誘導体)を用いて前記実施例11および12の製造方法に従って下記に 示す化合物を製造した。

25 [実施例 1 6]

8 - ベンジルオキシ - 5 - オキシラニルカルボスチリル (0.46g)

と2-アミノ-7-エトキシカルボニルプロポキシテトラリン(1.31g)から、8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルプロポキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを0.39g(収率:44%)得る。

. 5 1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm:

1. 26 (3 H, t, J = 7. 3 Hz), 1. 50 – 1. 70 (1 H,

- m), 2.09 (2H, t, J = 6.7 Hz), 2.04-2.11 (1H,
- m), 2. 50 (2H, t, J = 7. 3Hz), 2. 61-3. 02 (9H,
- m), 3.96 (2H, t, J = 6.1Hz), 4.14 (2H, q,
- J = 7. 3 H z), 5. 0 8 (1 H, dd, J = 3. 1 H z, 9. 2 H z),
  5. 1 8 (2 H, s), 6. 5 9 (1 H, s), 6. 6 8 (1 H, d,

  J = 8. 5 H z), 6. 6 9 (1 H, d, J = 9. 8 H z), 6. 9 9

  (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 0 4 (1 H, d, J = 8. 6 H z),

  7. 2 7 (1 H, d, J = 7. 9 H z), 7. 3 9 7. 4 4 (5 H,
- 15 m), 8. 12 (1 H, d, J = 9. 8 H z).

### [実施例17]

8-ベンジルオキシー5-[1-ヒドロキシー2-(7-エトキシカルボニルプロポキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル(実施例16の化合物)(0. 39g)から,8-ヒドロキシー5-[1-ヒドロキシー2-(7-エトキシカルボニルプロポキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを93mg(収率:28%) 得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta$  ppm:

- 1. 24 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 70 1. 90 (1 H,
- 25 m), 2. 04 (2H, t, J = 6.7 Hz), 2. 10-2.30 (1H,
  - m), 2. 49 (2 H, t, J = 7. 3 Hz), 2. 70 3. 40 (7 H,

10

m), 3. 96 (2 H, t, J = 6. 1 Hz), 4. 13 (2 H, q, J = 7. 3 Hz), 4. 85 (2 H, br s), 5. 30 - 5. 40 (1 H, m), 6. 63 - 6. 72 (3 H, m), 6. 99 (1 H, d, J = 8. 5 Hz), 7. 02 (1 H, d, J = 7. 3 Hz), 7. 29 (1 H, d d, J = 7. 9 Hz, 1. 8 Hz), 8. 38 (1 H, d, J = 9. 8 Hz), 8. 55 (1 H, s)

また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルプロポキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 24 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 80-2. 00 (1 H, m), 2. 04 (2 H, t, J = 6. 1 H z), 2. 30-2. 40 (1 H, m), 2. 49 (2 H, t, J = 6. 1 H z), 2. 80-3. 62 (7 H, m), 3. 96 (2 H, t, J = 6. 1 H z), 4. 13 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 4. 86 (2 H, br s), 5. 46 (1 H, t), 6. 68 (1 H, br s), 6. 73 (1 H, dd, J = 7. 9 H z, 2. 40 H z), 6. 80 (1 H, d, J = 9. 8 H z), 7. 03 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 09 (1 H, d, J = 7. 9 H z), 7. 39 (1 H, d, J = 7. 9 H z), 8. 52 (1 H, d, J = 9. 8 H z) 。 [実施例 1 8]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル (0.45g) と2-アミノ-7-エトキシカルボニルブトキシテトラリン (1.34g) から、8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキ シカルボニルブトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル]カルボスチリルを0.42g(収率:47%)得る。 1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm:

1. 25 (3 H, t, J = 6. 8 H z), 1. 55 - 1. 70 (1 H,

m), 1.80 (4H, br s), 2.00-2.10 (1H, m),

2.37 (2H, br s), 2.55-3.20 (7H, m), 3.

93 (2 H, br s), 4.13 (2 H, q, J = 6.8 Hz), 5.

09 (1H, dd, 9. 3Hz), 5. 18 (2H, s), 6. 59 (1H,

s), 6. 68 (2 H, d, J = 10. 3 Hz), 6. 99 (1 H, d,

J = 8.3 Hz), 7.04 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7.27

(1 H, d, J = 7.8 Hz), 7.30 - 7.50 (5 H, m), 8.

10 12 (1 H, d, J = 9. 8 H z) •

[実施例19]

8-ベンジルオキシー5-[1-ヒドロキシー2-(7-エトキシカルボニルブトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(実施例18の化合物)(0. 42g)から,8-ヒドロキシー5-[1-ヒドロキシー2-(7-エトキシカルボニルブトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを155mg(収率: 43%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 23 (3H, t, J = 7.3Hz), 1.75 (5H, br s),

2.16-2.30 (1H, m), 2.36 (2H, br s), 2.

70-2.90 (3H, m), 3.00-3.33 (7H, m), 3.

89 (2H, br d), 4. 10 (2H, q, J = 7. 3Hz), 4.

88 (2H, br s), 5. 45 (1H, t), 6. 60 (1H, d,

J = 3. 1 H z), 6. 64 (2 H, d, J = 9. 2 H z), 6. 93

25 (1 H, d, J = 8.5 Hz), 7.00 (1 H, d, J = 7.9 Hz),

7. 27 (1H, d, J = 7. 9Hz), 8. 42 (1H, d, J = 9.

15

8 H z) 。

また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルブトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 2 4 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 7 0 - 2. 0 0 (5 H, m), 2. 3 6 - 2. 4 0 (3 H, m), 2. 9 0 - 3. 6 0 (7 H, m), 3. 9 2 (2 H, t), 4. 1 1 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 4. 8 7 (2 H, b r s), 5. 4 9 (1 H, t), 6. 6 8 (1 H, b r s), 6. 7 3 (1 H, d d, J = 7. 9 H z), 6. 8 5 (1 H, d, J = 9. 8 H z), 7. 0 2 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 11 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 4 2 (1 H, d, J = 7. 9 H z), 8. 5 9 (1 H, d, J = 10. 4 H z) o

## 15 [実施例20]

8-ベンジルオキシー5-オキシラニルカルボスチリル(0. 46g)と2-アミノー7-エトキシカルボニルペンチルオキシテトラリン(1. 45g)から、8-ベンジルオキシー5-[1-ヒドロキシー2-(7-エトキシカルボニルペンチルオキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを0. 52g(収率: 55%) 得る。

 $1H - NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :

1. 25 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 49 - 1. 81 (9 H, m), 2. 00 - 2. 10 (1 H, m), 2. 33 (2 H, t, J = 6. 7 H z), 2. 50 - 3. 20 (7 H, m), 3. 92 (2 H, t, J = 6. 7 H z), 4. 13 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 5. 08 (1 H,

dd, J=3. 1 Hz, 9. 1 Hz), 5. 18 (2 H, s), 6. 59 (1 H, s), 6. 68 (1 H, d, J=7. 3 Hz), 6. 69 (1 H, d, J=9. 8 Hz), 6. 99 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 04 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 27 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 40-7. 44 (5 H, m), 8. 12 (1 H, d, J=9. 2 Hz)。
[実施例21]

8 - ベンジルオキシ-5 - [1 - ヒドロキシ-2 - (7 - エトキシカルボニルペンチルオキシ-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル (実施例20の化合物) (0.52g) から, 8 - ヒドロキシ-5 - [1 - ヒドロキシ-2 - (7 - エトキシカルボニルペンチルオキシ-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを257mg (収率:59%) 得る。1 H - NMR (CD<sub>3</sub>OD) δ ppm:

1. 23 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 48-1. 78 (7 H, m), 2. 00-2. 20 (1 H, m), 2. 34 (2 H, t, J = 7. 3 H z), 2. 60-3. 20 (7 H, m), 3. 92 (2 H, t, J = 7. 3 H z), 4. 86 (2 H, br s), 5. 30 (1 H, t),

6. 59-6. 67 (2 H, m), 6. 67 (1 H, d, J=9. 8 Hz),

6. 96 (1H, d, J = 8.5 Hz), 6. 99 (1H, d, J = 8.

20 5 H z), 7. 2 5 (1 H, d, J = 8.5 H z), 8. 3 9 (1 H, d, J = 9.8 H z).

また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルペンチルオキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・

25 塩酸塩を得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta$  ppm

1. 24 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 48-1. 78 (7 H, m), 2. 33 (3 H, t), 2. 80-3. 40 (6 H, m), 3. 60 (1 H, m), 3. 92 (2 H, t, J = 6. 7 H z), 4. 11 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 4. 87 (2 H, br s), 5. 51 (1 H, t), 6. 67 (1 H, br s), 6. 72 (1 H, dd, J = 8. 6 H z, 2. 4 H z), 6. 84 (1 H, d, J = 9. 8 H z), 7. 01 (1 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 11 (1 H, d, J = 8. 0 H z), 7. 42 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 8. 60 (1 H, d, J = 9. 8 H z).

10 [実施例22]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル (0.23g) と2-アミノ-7-(5-ヒドロキシペンチルオキシ)テトラリン (0. 59g)から、8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7 -(5-ヒドロキシペンチルオキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロ -2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを0.25g(収率:58%)得る。

 $1 H - NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :

1. 20-1. 90 (10 H, m), 2. 01-2. 10 (1 H, m), 2. 53-3. 20 (7 H, m), 3. 68 (2 H, t, J=6. 4 Hz).

3. 93 (2 H, t, J = 6. 4 H z), 5. 08 (1 H, dd, J = 3. 1 H z, 6. 1 H z), 5. 18 (2 H, s), 6. 60 (1 H, s), 6. 69 (2 H, d, J = 10. 4 H z), 6. 99 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 04 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 27 (1 H, d, J = 6. 1 H z), 7. 33 - 7. 50 (5 H, m), 8.

25 1 2 (1 H, d, J = 9. 8 H z)  $_{\circ}$ 

[実施例23]

8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-(5-ヒドロキシペンチルオキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル(実施例22の化合物)(<math>0.25g)から,8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-(5-ヒドロキシペンチルオキシ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを<math>148mg(収率:72%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 35-1. 50 (6 H, m), 1. 50-1. 82 (1 H, m), 2. 00-2. 18 (1 H, m), 2. 50-3. 05 (7 H, m),

3. 57 (2 H, dd, J = 6. 4 Hz), 3. 92 (2 H, dd, J = 6. 4 Hz), 4. 86 (3 H, s), 5. 20 (1 H, t), 6. 58-6. 66 (3 H, m), 6. 89 (1 H, d, J = 8. 5 Hz), 6. 93 (1 H, d, J = 8. 5 Hz), 7. 18 (1 H, d, J = 7. 9 Hz), 8. 39 (1 H, d, J = 9. 8 Hz).

また、実施例5の方法に準じて塩酸塩とし、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-(5-ヒドロキシペンチルオキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta$  ppm:

1. 40-2. 00 (7 H, m), 2. 30-2. 40 (1 H, m),
2. 80-3. 40 (6 H, m), 3. 50-3. 70 (3 H, m),
3. 93 (2 H, t, J=6. 1 Hz), 4. 86 (3 H, br s),
5. 51 (1 H, t), 6. 68 (1 H, br s), 6. 72 (1 H,
d, J=8. 6 Hz), 6. 86 (1 H, d, J=9. 8 Hz), 7.

25 02 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 12 (1 H, d, J=8. 6 Hz),
7. 43 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 62 (1 H, d, J=9.

8 H z) 。

[実施例24]

8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルペンチルオキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)

7ミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩(実施例21の化合物) (78mg)のエタノールーイオン交換水(1:1)溶液に10%Pd-Cを加え、3気圧下、室温で撹拌し、水素添加を行う。原料および実施例20の化合物がTLC上消失したことを確認した後、触媒をろ別する。ろ液を減圧下留去後、残渣に塩酸-エタノール溶液を加えて塩酸塩として8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-エトキシカルボニルペンチルオキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]-3, 4-ジヒドロカルボスチリルを42mg(収率:54%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 23 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 20-2. 00 (7 H, m), 2. 33 (3 H, t), 2. 50-3. 30 (10 H, m), 3. 50-3. 70 (1 H, m), 3. 92 (2 H, t) 4. 11 (2 H, q, J = 7. 3 H z), 4. 86 (2 H, br s), 5. 20 (1 H, br s), 6. 70 (2 H, d), 6. 80 (1 H, d), 7. 00 (1 H, d), 7. 13 (1 H, d).

[実施例25]

8 - ベンジルオキシ-5 - オキシラニルカルボスチリル (0.5g) と (R) - 2 - アミノ-7 - メトキシテトラリン (0.72g) のイソプロピルアルコール (20ml) 混合溶液を8時間加熱還流する。溶媒を減圧下留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液・・・クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)

### 5 [実施例26]

10

15

実施例 25 で得た 8 - ベンジルオキシー 5 - [(1 R S) - ヒドロキシー(2 R) - (7 - メトキシー 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロー 2 - ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(0. 1 4 g)の脱ベンジル化をCTH法(実施例 5 を参照)で行い、8 - ヒドロキシー 5 - [(1 R S) - ヒドロキシー(2 R) - (7 - メトキシー 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロー 2 - ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを 6 9 m g(収率:6 1 %)得る。

実施例 5 の方法に準じて塩酸塩とし、8 ーヒドロキシー5 ー [ (1RS) ーヒドロキシー (2R) ー (7 ーメトキシー1 , 2 , 3 , 4 ーテトラヒドロー2 ーナフチル) アミノエチル] カルボスチリル (2 種光学異性体混合物) を得る。

#### [実施例27]

8 - ベンジルオキシ-5 - オキシラニルカルボスチリル(0.8g)と(S)-2-アミノ-7-メトキシテトラリン(1.2g)のイソプロピルアルコール(35ml)混合溶液を11時間加熱環流する。溶媒を減圧下留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液・・・クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、淡黄色油状物として8-ベンジルオキシ-5-[(1RS)-ヒドロキシ-(2S)-(7-メトキシ-1,2,3,4-テトロヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを0.53g(収率:41%)得る。

10

15

20

#### [実施例28]

実施例 27 の化合物の脱ベンジル化をCTH法で行い、8-Eドロキシー 5-[(1RS)-Eドロキシー(2S)-(7-yトキシー 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 2-ナフチル)アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩(2 種光学異性体混合物)を得る。

#### [実施例29]

実施例 25 で得た 8 ーベンジルオキシー 5 ー [ (1 R S) ーヒドロキシー(2 R) ー(7 ーメトキシー 1 . 2 . 3 . 4 ーテトラヒドロー 2 ーナフチル) アミノエチル ] カルボスチリル(0 . 35 g)の塩化メチレン(10 m 1)溶液にトリエチルアミン(0 . 25 m 1)を加え、氷冷撹拌下、(S) ー (-) ー N ー(トリフルオロアセチル) プロリル クロライドの 0 . 1 M塩化メチレン溶液(15 m 1)を滴下する。滴下終了後、室温に戻し 1 時間撹拌する。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出、有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液・・・クロロホルム:メタノール=100: 1)に付し、生成したジアステレオマーを分離する。先に溶出する画分をジアステレオマー( $\alpha$ )、後に溶出する画分をジアステレオマー( $\alpha$ )、人に溶出する画分をジアステレオマー( $\alpha$ )を無色油状物として 192 mg 。ジアステレオマー( $\beta$ )を無色

#### [実施例30]

実施例 29 で得たジアステレオマー  $(\alpha)$  (192 mg) をエタノール (10 m1) に溶解した後、1N NaOH 水溶液 (3 m1) を加え、室温で一晩撹拌する。原料の消失をTLC で確認後、1N 塩酸水溶液 (3.5 m1) を加える。さらに反応液にアンモニア水を加えて弱塩基性とし、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウ

10

ムで乾燥する。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液…クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、8-ベンジルオキシー5-[(1S)-ヒドロキシー(2R)-(7-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを無色油状物として99mg得る。

 $[\alpha]_{D} = +73.3^{\circ} (c = 0.99, CHC1_{3})$ 

同様に実施例 2 9 で得たジアステレオマー ( $\beta$ ) (2 4 8 m g) から 8 – ベンジルオキシー 5 – [(1 R) – ヒドロキシー (2 R) – (7 – メトキシー1, 2, 3, 4 – テトラヒドロー2 – ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを無色油状物として 1 0 6 m g 得る。

 $[\alpha]_{D} = +0.6^{\circ} (c = 1.06, CHCl_{3})$ 

[実施例31]

[8 -ベンジルオキシー5 - [(1S) - ヒドロキシー (2R) - (7)]-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエ 15 チルl カルボスチリル (99 mg) のメタノール (5 m l) 溶液にギ酸 アンモニウム(0.6g)を加え、室温で10分撹拌した。続いてギ酸 アンモニウム (0.6g) と10%Pd-C(30mg) を加え、室温 で2時間撹拌した。再度、ギ酸アンモニウム(0.6g)と10% Pd -C (30mg) を加え、撹拌する。TLC上、原料の消失を確認後、 20 触媒をろ別、残渣に水を加え、ODSショートカラムクロマトグラフィー で精製する。即ち、溶離液として初めイオン交換水のみで流し、目的物」 をODSに吸着させる。次に、カラム内を十分量のイオン交換水で洗浄 後、メタノールで目的物を溶出させると油状物として8-ヒドロキシー  $5 - \lceil (1 \dot{S}) - E \dot{\Gamma} \Box + b - (2 R) - (7 - \lambda \dot{\Gamma} + b - 1, 2, 3, 3)$ 25 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを淡

黄色粉末として59mg(収率:74%)得る。

常法に従って塩酸塩とし、白色の結晶性粉末として8-ヒドロキシー5-[(1S)-ヒドロキシー(2R)-(7-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を得る。

[ $\alpha$ ]  $\alpha$  = +84.0° (c=0.44, MeOH) [実施例32]

実施例 3 1 の方法に準じて、8 - ベンジルオキシ- 5 - [ (1R) - E F D + D

常法に従って塩酸塩とし、白色の結晶性粉末として8-ヒドロキシー 5- [(1R)-ヒドロキシ-(2R)-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩 酸塩を得る。

 $[\alpha]_D = +25.9^{\circ} (c = 0.39, MeOH)$ 

[実施例33]

実施例27で得た8-ベンジルオキシ-5-[(1RS)-ヒドロキシ-(2S)-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(0, 49g)の塩化メチレン(10ml)溶液にトリエチルアミン(0, 35ml)を加え、氷冷撹拌下、(S)-(-)-N-(トリフルオロアセチル)プロリルクロライドの0,1M塩化メチレン溶液(19ml)を滴下する。滴下終了後、室温に戻し20分撹拌する。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽

10

15

20

出、有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液・・・クロロホルム:メタノール=100:1)に付し、生成したジアステレオマーを分離する。先に溶出する画分をジアステレオマー( $\alpha$ )、後に溶出する画分をジアステレオマー( $\beta$ )とし、それぞれジアステレオマー( $\alpha$ )を無色油状物として340mg、ジアステレオマー( $\beta$ )を無色油状物として332mg得る。

#### [実施例34]

実施例 3 3 で得たジアステレオマー( $\alpha$ )(3 4 0 m g)をエタノール(1 0 m 1)に溶解した後、1 N N a O H 水溶液(3 . 5 m 1)を加え、室温で一晩撹拌する。原料の消失をT L C で確認後、1 N 塩酸水溶液(3 . 6 m 1)を加える。さらに反応液にアンモニア水を加えて弱塩基性とし、酢酸エチルで抽出する。有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧下留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液・・・・クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、8 - ベンジルオキシー5 - [(1 S) - ヒドロキシー(2 S) - (7 - メトキシー1, 2, 3, 4 - テトラヒドロー2 - ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを無色油状物として1 8 4 m g 得る。

 $[\alpha]_{D} = -0.4^{\circ} (c = 1.36, CHCl_{3})$ 

25 [α]<sub>D</sub> = -72.1° (c=1.45, CHCl<sub>3</sub>) [実施例35]

8 - ベンジルオキシー 5 - [ (1 S) - ヒドロキシー (2 S) - (7 -メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエ チル] カルボスチリル(155mg)のメタノール(5m1)溶液にギ 酸アンモニウム (0.6g)を加え、室温で10分撹拌した。続いて10 % Pd-C(70mg)を加え、室温で2時間撹拌した。再度、ギ酸 5 アンモニウム (1.0g) と10% Pd-C (30mg) を加え、撹 拌する。TLC上、原料の消失を確認後、触媒をろ別、残渣にイオン交 換水を加え、ODSショートカラムクロマトグラフィーで精製する。即 ち、溶離液として始め、イオン交換水のみで流し、目的物をODSに吸 着させる。次に、カラム内を十分量のイオン交換水で洗浄後、MeOH 10 で目的物を溶出させると油状物として8-ヒドロキシ-5-[(1S) -ヒドロキシー (2S) - (7-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを淡黄色粉末とし て84mg(収率:67%)得る。

常法に従って塩酸塩とし、淡黄色粉末として8-ヒドロキシ-5-[(1S)-ヒドロキシ-(2S)-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩を得る。
[α] ρ = -25.3° (c=0.62, MeOH)
[実施例36]

実施例35の方法に準じて、8-ベンジルオキシ-5-[(1R)-ヒドロキシー(2S)-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(160mg)から8-ヒドロキシ-5-[(1R)-ヒドロキシー(2S)-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを淡黄色粉末として73mg(収率:57%)得る。常法に従って塩酸塩とし、白色の結晶性粉末として8-ヒドロキシー

5- [(1R) -ヒドロキシ-(2S) - (7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩を得る。

 $[\alpha]_{D} = -88.6^{\circ} (c = 0.53, MeOH)$ 

5 [実施例37]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル(0.48g)と(R)-2-アミノ-7-エトキシカルボニルメトキシテトラリン(1.0g)のイソプロピルアルコール(25ml)混合溶液を12時間加熱 還流する。溶媒を減圧下留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液…クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1)に付し、淡黄色油状物として8-ベンジルオキシ-5-[(1RS)-ヒドロキシー(2R)-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1,2,3,4-テトロヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを無色油状物として0.32g(収率:36%)得る。

15 [実施例38]

常法に従って塩酸塩とし、淡黄褐色の結晶性粉末として8-ヒドロキシ-5-[(1RS)-ヒドロキシ-(2R)-(7-エトキシカル ボニルメトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・塩酸塩(2種光学異性体混合物)を得る。

#### [実施例39]

[実施例40]

実施例37の方法に準じ、8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル(0.5g)と(S)-2-アミノ-7-エトキシカルボニルメトキシテトラリン(1.0g)から8-ベンジルオキシ-5-[(1RS)-ヒドロキシ-(2S)-(7-エトキシカルボニルメトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリルを無色油状物として0.53g(収率:57%)得る。

8 - ベンジルオキシ-5 - [(1RS) - ヒドロキシ-(2S) - (7 - エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル (500 mg) の脱ベンジル化をCTH法で行い、8 - ヒドロキシ-5 - [(1RS) - ヒドロキシ-(2S) - (7 - エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを淡黄褐色の結晶性粉末として165 mg(収率:40%) 得る。 常法に従って塩酸塩とし、淡黄褐色の結晶性粉末として8 - ヒドロキシ-5 - [(1RS) - ヒドロキシ-(2S) - (7 - エトキシカルボニルメトキシ-1, 2, 3, 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル) アミノエチル] カルボスチリル・塩酸塩(2種光学異性体混合物) を得る。

## 20 [実施例 4 1]

8-ベンジルオキシ-5-オキシラニルカルボスチリル (0.29g) と2-アミノ-6-メトキシテトラリン (0.46g) のイソプロピルアルコール (10ml) 混合溶液を加熱還流した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液…クロロホルム:メタノール:濃アンモニア水=100:4:0.1) に付し、淡黄色油状物として8-ベンジルオキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(6

-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルを<math>0. 34g (収率:71%) 得る。

 $1 H - NMR (CDCl_3) \delta ppm$ :

1. 51-1. 70 (1 H, m), 2. 00-2. 10 (1 H, m),
2. 50-3. 10 (7 H, m), 3. 76 (3 H, s), 5. 10 (1 H,
dd), 5. 16 (2 H, s), 6. 61 (1 H, s), 6. 64 (1 H,
d, J=9. 8 Hz), 6. 69 (1 H, br s), 6. 95 (1 H,
dd, J=8. 5 Hz), 7. 01 (1 H, d, J=8. 5 Hz), 7.
26 (1 H, d, J=8. 5 Hz), 7. 39-7. 43 (5 H, m),

10 8.11,8.12(合わせて1H,それぞれd)。

[実施例 42]

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

20 1. 60-1. 80 (1 H, m), 2. 10-2. 30 (1 H, m), 2. 60-3. 28 (7 H, m), 3. 74 (3 H, s), 4. 89 (2 H, br s), 5. 25-5. 37 (1 H, m), 6. 63-6. 70 (3 H, m), 6. 95-7. 02 (2 H, m), 7. 27 (1 H, d, J=9. 2 Hz), 8. 38 (1 H, d, J=9. 2 Hz).

25 [実施例43]

8 - ベンジルオキシ-5 - [i-ヒドロキシ-2-(6-メトキシー

1. 2. 3. 4 - テトラヒドロ-2 - ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル(実施例41の化合物)(138mg)の塩化メチレン(15ml)溶液を-40℃に冷却した後、三臭化ホウ素の塩化メチレン(1M溶液)を1. 8ml滴下する。滴下後、徐々に室温まで戻し、2時間撹拌する。 メタノール(10ml)を反応液に加え、1時間撹拌後、溶媒を減圧下留去する。残渣をp-TLC(プレパラティブ薄層クロマトグラフィー:展開液 クロロホルム:メタノール=10:3)を用いて分取し、8-ヒドロキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(6-ヒドロキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル)アミノエチル]カルボスチリル・10 臭化水素酸を61mg(収率:46%)得る。

 $1 H - NMR (CD_3OD) \delta ppm$ :

1. 80-2. 00 (1 H, m), 2. 30-2. 50 (1 H, m), 2. 80-3. 70 (7 H, m), 4. 91 (2 H, s), 5. 18 (1 H, br d), 6. 52 (1 H, d, J=2. 4 Hz), 6. 57 (1 H, d, J=2. 4 Hz), 6. 57 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 6. 92 (1 H, d, J=7. 3 Hz), 7. 08 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 27 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 8. 49 (1 H, d, J=7. 8 Hz).

20

#### 請求の範囲

### 1. 一般式(I)

$$\begin{array}{c}
OH \\
CH-CH_2-N
\end{array}$$

$$O \longrightarrow N \\
H$$

$$O Y$$

$$O \longrightarrow N \\
(I )$$

10

15

5

(式中、-OYは水酸基、フェニル基で置換されていてもよい低級アルコキシ基または保護された水酸基であり、Zは水素原子か、あるいは置換基として水酸基、アルコキシ基、または $-OCH_2-A$ 基を表し、Aは置換基として低級アルコキシカルボニル基、N置換または非置換のカルバモイル基あるいは低級アルコキシカルボニル基または水酸基を有する炭素数  $1\sim 4$  個の直鎖状のアルキレン鎖であり、3、4 位の点線は3、4 位が飽和もしくは二重結合であることを表す。)で示されるカルボスチリル誘導体及び薬理学的に許容されるその塩。

- 2. OYは水酸基、炭素数 1 ~ 4 個のアルコキシ基またはベンジ 20 ル基であり、 Z は水素原子か、或いは置換基として水酸基、炭素数 1 ~ 5 個のアルコキシ基である請求項 1 に記載の化合物。
  - 3. -OYは水酸基、炭素数 $1\sim4$ 個のアルコキシ基またはベンジル基であり、Zは $-OCH_2-A$ 基を表し、Aは置換基として炭素数 $1\sim4$  個のアルコキシカルボニル基、N置換または非置換のカルバモイル基あるいは炭素数 $1\sim4$  個のアルコキシカルボニル基、または水酸基を有する直鎖状の炭素数 $1\sim4$  個のアルキレン鎖を有する請求項1に記載の

化合物。

- 4. カルボスチリル基の5位に置換している不斉炭素が絶対配置 (R) を有している請求項1乃至請求項3のいずれかに記載の化合物。
- 10 2, 3, 4-rhickip 2-rhickip 2-rhickip 2-rhickip 2-rhickip 2-rhickip 2-rhickip 2-rhickip 1, 2, 3, <math>4-rhickip 2-rhickip 2-rhickip
- 15 u)  $r \ge Jx \ne u$ ] -3,  $4 \mathcal{V} \vdash \mathsf{F} \vdash \mathsf{D} \vdash \mathsf{D} u + \mathcal{V} \vdash \mathsf{D} \vdash \mathsf{D} u + \mathcal{V} \vdash \mathsf{D} \vdash \mathsf{D} u + \mathcal{V} \vdash \mathsf{D} \vdash \mathsf{D}$
- 20 カルボスチリル、8-メトキシ-5-[1-ヒドロキシ-2-(7-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル) アミノエチル] カルボスチリルである請求項1記載のカルボスチリル誘導体及び薬理学的に許容されるその塩。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP93/00303

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int. Cl <sup>5</sup> C07D215/26//A61K31/47					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED					
	cumentation searched (classification system followed by o	classification symbols)			
Int.	C1 <sup>5</sup> C07D215/26, A61K31/47				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Y	JP, A, 51-136684 (Otsuka Ph Co., Ltd.), November 26, 1976 (26. 11. (Family: none)		1-5		
Y	JP, A, 51-128982 (Yoshinari Higuchi), November 10, 1976 (10. 11. 76), (Family: none)		1-5		
Y	JP, A, 52-283 (Otsuka Pharmaceutical January 5, 1977 (05. 01. 77), (Family: none)		1-5		
Y	JP, A, 52-77068 (Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.), June 29, 1977 (29. 06. 77), (Family: none)		1-5		
X Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> </ul>					
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventise step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered novel nove					
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "&" document member of the same patent family					
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report					
May 11, 1993 (11. 05. 93)		June 1, 1993 (01.	·		
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer			
Japanese Patent Office					
Facsimile No.		Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

固際調在報告 93 / 00303 国際出願番号 PCT/JP 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. CL<sup>3</sup> C07D215/26 // A61K31/47 В 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. CL' C07D215/26, A61K31/47 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) C. 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー\* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 Y JP. A. 51-136684(大塚製業株式会社)。 1 - 526. 11月. 1976(26. 11. 76)(ファミリーなし) Y JP, A, 51-128982(樋口 佳成). 1 - 5.10. 11月. 1976(10. 11. 76)(ファミリーなし) Y JP, A, 52-283(大塚製薬株式会社). 1 - 55. 1月. 1977(05. 01. 77)(ファミリーなし) ☑ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 \* 引用文献のカテゴリー 「T」国際出願日又は優先日後に公妻された文献であって出願と 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの に引用するもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 性又は進歩性がないと考えられるもの (理由を付す) 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の上以上の文 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 献との、当業者にとって自明である組合せによって進步性 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 がないと考えられるもの の後に公表された文献 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 11.05.93 01.06.93

特許庁審査官(権限のある職員)

野・整博

電話番号 03-3581-1101 内線

佐

4 C 7 0 1 9

3 4 5 2

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

東京都千代田区霞が関三丁目 4番3号

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100

名称及びあて先

	国 1	KEN PCT/JP 93	00303
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、そ	・の関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP. A. 52-77068(大塚製業株式 29. 6月. 1977(29. 06. 77)(	<b>《会社)。</b> ファミリーなし)	1 - 5
	·		
×		•	

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1992年7月)